# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

53-056250

(43) Date of publication of application: 22.05.1978

(51)Int.CI.

CO8L 67/02 C08K 5/53 C08K 5/53

(21)Application number: 51-132042

(71)Applicant: TOYOBO CO LTD

SANKO KAIHATSU KAGAKU

KENKYUSHO:KK

(22)Date of filing:

02.11.1976

(72)Inventor: ENDO SEIJI

KASHIWARA TAKAO OYOKU AKITADA **IKEGAMI ATSUSHI** 

# (54) POLYESER COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To prepare a stabilized or flame-retarded polyester composition by incorporating a polyester with at least one specific phosphorous compound.

# **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

# 19日本国特許庁

⑪特許出願公開

# 公開特許公報

昭53-56250

⊕Int. Cl.²

識別記号

砂日本分類 25(1) D 32 庁内整理番号 7438—48 43公開 昭和53年(1978)5月22日

C 08 L 67/02 C 08 K 5/53

CAB 25(1) D 32 CAB 25(1) A 231.6 CAE 25(1) A 261.4

7144—48 7438—48

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 6 頁)

**匈ポリエステル組成物** 

②特 願 昭51-132042

②出 願 昭51(1976)11月2日

⑫発 明 者 遠藤誠司

大津市本堅田町1300番地の1

同 柏原喬雄

大津市本堅田町1300番地の1

同 尾浴秋忠

大津市本堅田町1300番地の1

⑩発 明 者 池上淳

大津市真野町125番地の3

⑪出 願 人 東洋紡績株式会社

大阪市北区堂島浜通2丁目8番

地

同株式会社三光開発科学研究所

大阪市南区安堂寺橋通3丁目40

番地

明 、報 有

1 発明の名称

ボリエステル組成物

4 特許額求の栽語

下記一般式(1)、(1) および(1) で示されるリン化合物より選ばれた1種以上のリン化合物をポリエステルに配合してなるポリエステル組成物。

$$(R^{6})_{R_{0}}$$
 $(R^{6})_{R_{0}}$ 
 $(R^{6})_{R_{0}}$ 
 $(R^{6})_{R_{0}}$ 
 $(R^{6})_{R_{0}}$ 
 $(R^{6})_{R_{0}}$ 
 $(R^{6})_{R_{0}}$ 
 $(R^{6})_{R_{0}}$ 
 $(R^{6})_{R_{0}}$ 

(文中、 R<sup>1</sup> 社水素原子、カルボキシル基、炭素原子数 1 ~ 1 8 の炭化水素蓄 またはアルカリ金属原子、 R<sup>4</sup>は水素原子、カルボキシル高、炭素原子数 2 ~ 1 8 の炭化水素基、 R<sup>6</sup>、 R<sup>3</sup>却よび R<sup>6</sup>~ R<sup>2</sup>は間じかまたは異なる基であつて、 それぞれハロゲン原子、炭素原子またはイオウ原子である。また X はハロゲン原子を表わし、 Y はアルキリデン基、 シクロアルキリデン基、 アリールアルキリデン基、 -8-、 -80-、 -80<sub>2</sub>- または -0-を扱わす。また p: ~ p<sub>4</sub> はそれぞれ 0 または 1、 n<sub>1</sub> ~ n<sub>5</sub> はそれぞれ 0 ~ 4 の数数を表わす。)

#### A. 発明の幹額な製明

本発明はポリエステル組成物、より酔しく はリン化合物の部別により安定化または難能化さ れたポリエステル組成物に関する。

がリステレンテレフタレートに代表される芳香 族 がリエステルは多くの優れた性質を有している ために、繊維、フィルム、その他の成形物に広く 利用されている。近年これらがリエステルにいつ 本発明者らは安定化剤および離然化剤としての リン化合物について総合的に研究した結果、本発 明のリン化合物を見出すに至った。

ナなわち、本発明は下配一般式 (I)、 (I) および (I) で示されるリン化合物より遊ばれた 1 種以

上のリン化合物をポリエステルに配合してなるポ リエステル組成物である。

$$\begin{array}{c|c}
(R^3) \overline{x_1} & 0 \\
(R^3) \overline{x_2} & (R^3) y_1 \\
\end{array}$$

$$(R^{4})_{\overline{B_{0}}} = (R^{4})_{\overline{B_{0}}} = (R^{3})_{\overline{B_{0}}} = (R^{15})_{\overline{B_{0}}} = ($$

( 式中、 R<sup>1</sup>は水素原子、カルボキシル基、炭素原子数 1 ~ 1 8 の数化水素基またはアルカリ金属原子、 R<sup>4</sup>は水素原子、カルボキシル基、炭素原子数 1 ~ 1 8 の数化水素基、 R<sup>2</sup>、 R<sup>2</sup> および R<sup>3</sup>~ R<sup>3</sup> は関じかまたは異なる基であつて、それぞ

れヘロゲン原子、炭素原子数1~100炭化水 素基、  $5^1 \sim 2^5$  は酸素原子またはイオウ 原子で ある。またまはヘロゲン原子を表わし、まはア ルキリデン基、シクロアルキリデン基、アリー ルアルキリデン基、 -8-、 -80-、 -80g- また は -0- を表わす。また  $p_1 \sim p_4$  はそれぞれのま たは 1、  $n_1 \sim n_5$  はそれぞれの~4の差 数を表 わす。)

ルキル基、アリール基、アルキルアリール基、ア リールアルキル基などが挙げられる。

前配一般式 (1)、 (1) および (1) で示されるり ン化合物の具体的な例としては次に示するのが挙 げられる。

と、水酸基を有する化合物との脱ハロゲン化水素 反応によつて合成することができる。具体的に示すと、(a) で示されるリン化合物は、以下の反応で 得ることができ、

本発明だおいてポリエステル組成物を得る厭化

上記リン化合物をポリエステル系に添加する方法については特に優定されない。たとえばポリエステル契表時の初期段階(エステル交換反応、エステル反応の前後)、重縮合設階の途中、終了時本 たは底形時に添加することがでまる。すなわち本 発明で用いるリン化合物がポリエステル形成成分 と共富合していてもよく、あるいはポリエステル 主鎖中になく単に共存していてもよい。

動において Rf がハロゲン原子で世後された化合物

はとれらの混合物が挙げられる。

一方、ジオール成分としては、エテレングリコール、 1,2 - プロピレングリコール、トリメチレングリコール、キオペンチルグリコール、1,4 - シクロヘキサンジメタノール、ジェテレングリコール、がリエテレングリコールなどが挙げられるが、下配一般式で設めるれるジオールを共重合成分に用いる場合には得られるがリエステルの難燃性は一層良好となる。

(式中、Iはヘロケン原子を表わし、Iはアルキリデン基、シクロアルキリデン基、 アリールアルキリデン基、-B-、-BO-、-BO₂- または-O-を表わず。またロは1~4の整数を表わす。)
 また、ポリエステルを製造するために用いられるオキシカルポン酸成分としては、たとえば4-オ

キシ安康香酸、4-ヒドロキシエトキシ安康香酸、 オキシピパリン酸などが挙げられる。

本発明の組成物において、安定剤として少量の 前記リン化合物を用いる場合にはポリエステル製 遺跡に用いられた触丝強強に取因するポリマーの 熊酸化、加水分解などの反応を有効に抑制できる。 ととで用いられる触媒とは従来公知のエステル交 換斂祭、エステル化斂薬および重縮合煎薬を意味 し、遺常、アルカリ金属、アルカリ土製金属、重 鉛、マンガン、コパルト、チョン金属化合物に対 し特に有効である。との際には一般式(1)、(1) および(II)で示されるリン化合物のうち、リンの 膜の形になる化合物またはフェノール性水酸基を 有する化合物が好きしい。一方、難燃剤として多 量に添加する場合には成形時々実際の使用時に関 羅が生じないような化合物、たとえばポリエステ ル主航と反応性を有するもの、分子量の火をいも の、金具権などが好ましい、以上に配載したよう に本発明のポリエステル組成物はすぐれた安定性 または/および離燃性を与える高度な発明である。

また、本義明のポリエステル組成物に避常用いられる歌加利、たとえば公知のリン化合物、有様フォン、有様カルポン酸でもドなどのいわゆるエーテル結合の抑制剤、酸化チタン、カーポンプラフクなどの飼料、安定剤、可燃剤、制電剤などを用いるととは本発明の熱質からはずれるものではない。

以下、実施例をあげて本男明を具体的に説明でよりで本男明を見体を表示した。 このない、実施例中、部とあるのは重量除りである。 では、実施例中、部とあるのは重量除りでは重量により、また。 を主に、は、また。のでは、また。のでは、できたでは、できたいでは、できた。 を主に、ないないでは、できたいに、できたいに、できた。 では、大きに、できたいに、できたが、できた。 では、大きに、できたいに、できた。 では、大きに、できたいに、できた。 では、大きに、できたいに、できた。 では、大きに、できたいでは、できた。 では、大きに、できた。 では、大きに、できたいでは、できた。 では、大きないで、は、いった。 では、いった。 では、、いった。 では、、いった。 では、、いった。 では、、いった。 では、、いった。 では、、いった。 では、、 表わしてある。

また、ポリマーの色質は 0.8 mx 4 mのポリマーのペレットを底径 4 0 mx、高さ 5 0 mのセルに 充填し、日本電色工業製の色差計 101 D を用いて 節定したり値で表わした。

実施併1~4

500部のジメチルテレフタレート、 860部のエチレングリコール、ジメチルテレフタレートに対し 0.03 多の酢酸亜鉛および 0.03 多の三酸化アンチモンからなる混合物を 150~ 250 豆 で 120 分間加熱し、エステル交換反応を行つた。ついで前記(b)、(a)、(x)、(q)で示したリン化合物を、反応系にポリマーに対しリン原子として 100 ppm となる量を添加し、系の温度を 4 0 分間で 275 豆 に、系の圧力を額々に減じて 4 0 分後に 0.1 mmb とし、 この条件下で更に重合反応を続けた。 得られたポリマーについて振興粘度、融点、色調および加水分解安定性を適定した。その結果を第1後に記象する。

#### 比較例 1

実施例1でリン化合物を能加しなかつた以外は 関様にしてエステル交換、重複合を行いポリマー を得た。得られたポリマーについて転襲粘度、徹 点、色質および加水分解安定性を選定した。その 結果を第1表に併記する。

第 1 妻

实施例	リン 化 <del>合物</del>	重合時間 (分)	<b>在</b> 展粘度	放 施 (で)	色質	加水分解 安 定 性 (533)
1	b	87	0.61	268.0	8	0.07
P	2	4.5	0.60	261.5	4 -	0.06
8	•	4.0	0.60	262.0	8	0.10
4	q	4.9	0.61	24R.5	8	0.01
七數例1	_	8 8	0.44	261.0	8	0,28

本お、ポリマーの加水分解安定性は10㎡の内 低の8㎡のガラス製アンブルに20メツシュ以下 に粉砕した飲料 0.250 5 および森留水 1.0㎡を入 れて射管し、これを 120 0の油塔中に16時間表 後した後の飲料の切断給合率( 538) で 表わし た。なお、538 は次式により算出した。

条件下で更に重合反応を続けた。得られたポリマーについて確認粘度、数点、色調および熱機化安 定性を薄定した。結果を第2表に記載する。

### 比較何 2

実施例をでリン化合物を添加しなかつた以外は 関機にしてエステル交換、重縮合を行いポリマー を帯た。得られたポリマーについて極限粘度、徹 点、色質および熱酸化安定性を測定した。その結 長を集る事に併記する。

第 8 要

夹连例	リン 化合物	重合時間	合時間		色調	熱酸化
		( <del>()</del> )	極級粘度	(0)	D質	安定性 (% BB)
8	•	8.6	0.61	261.5	3	0.09
6	٥	80	0.62	261.7	4	0,16
比較何 2		20	0,65	260.5	6	>1.0

なお、ポリマーの熱酸化安定性は、ポリマーを 粉砕して30メッシュ以下の粉末にし、その 300 写を内径 3 mm、長さ 100 mmの試験管にとり、水分 の優入を動ぐため上部に微粒シリカゲルを入れた 乾燥管をつけて 3 mmp 設圧下、 70 でにて 1 6 時  $\leq$  BB =  $\frac{\text{Mo - Mt}}{8(\text{Mo × Mt})} \times 100$ 

(式中、 in は軟験前の飲料の分子量、 int は飲験 後の飲料の分子量であり、分子量は次のワルド の式を使つて循版粘度より求めた。)

(7)=1.7×10-4 Mas.

趾:平均分子量を表わす。

第1表より明らかなように、本発明がリエステル組成物は色質も良く、加水分解に対して安定であることがわかる。

#### 实施例 5 ~ 6

800 部のジメチルテレフタレート、 860 部の エチレングリコール、 ジメチルテレフタレートに対し 0.04 5の 酢酸マンガンおよび 0.08 5 の二酸 化ゲルマニウムからなる混合物を 180 ~ 250 豆で 180 分間加熱しエステル交換反応を行つた。 ついで反応系に前配(4) および(0) で示したリン化合物をポリマーに対しリン原子として 180 ppm となる量を添加し系の温度を 4 0 分後に 0.1 mm/g とし、 その 圧力を独々に減じて 4 0 分後に 0.1 mm/g とし、 との

胸乾燥後、 800 でのシリコーンオイル幣中に浸液して 180 分間酸化分解を行い切断結合率 5 BB で表わす。 切断結合率 5 BB は 加水分解安定性固定時と関係にして算出した。

#### 笑篇例 7 ~ 10

#### 比較何 5 , 4

実施例ででリン化合物としてリン酸トリフェニルを用い、およびリン化合物を抵加しなかつた以外はそれぞれ実施例でと間様に紡糸したが、リン酸トリフエニルを用いた場合はゲル化が着しく延

第 8 衰

突起例	リン化合物 種 製	リン化合物 添加量(5) (リンとして)		<b>弹拳性</b>	劫未延伸性
7.	•	0.50	0.62	4.5	良好
8	k	0.25	0.49	4.5	鱼好
9	n	0.30	0.57	4.5	良好
10	r	0.40	0.54	5.5	臭 好
比較例 5	リン酸 トリフエニル	0.50	海定不能	灣定不能	ゲル化物生成
- 4	_	0 .	0.61	1	良好

1 字訂正

第 5 表よう明らかなように本発明ポリェステル 組成物は、紡糸延伸性および難燃性ともに優れて いるととがわかる。

美野出頭人 官选的基础之本》

特許法第17条の2による補正の掲載 昭和 ゲノ 年特許頻第ノランのメン 号(特開昭 ゲンーチョンゲッ 号 昭和ゲノ年ゲ 月ン1日 発行公開特許公報 チラー チンカ 号掲載) については特許法第17条の2による補正があったので 下記の通り掲載する。

Int. CP.	識別 記号	庁内整理番号
COPL 67, 02		7194 45
COSK + +3	CAB	6911 45
	CAE	1911 47
	1	
	1	
		1
	-	ļ
		ļ

(2) 関第 4 夏下から第 5 行および第 5 行「カル ポキシル基、」をそれぞれ削除する。

(3) 同第5頁下から第10行および第2行~末行「カルボキシル基、」をそれぞれ削除する。

手 銃 補 正 書 (特許法第17条の2)



昭和 5 5年 2 月 L 4 日

特許庁長官 川 原 能 雄 岸

. 事件の表示

昭和51年特許顕第158048号

1. 発明の名称

ポリエステル組成物

■ 補正をする者

事件との関係 特許出顧人 大阪市北区堂島浜二丁目 1 答 9 号 -

(316) 東洋紡織株式会社

代表者 字 野



▲ 袖正の対象

明細書の「特許請求の範囲」の獨および 森明の貯却な説明」の優もも、

- 4 箱正の内容
- (1) 明細書第1~よ賈特許翻求の範囲を別紙のとおり全文訂正する。

刻 紅

### 特許請求の範囲

下配一般式(I)、(I) および(II) で示されるり ン化合物より遊ばれた1種以上のリン化合物をポ リエステルに配合してなるポリエステル組成物。

$$\begin{array}{c|c}
(R^2)_{2i} & & & \\
& & \\
(R^2)_{2i} & & & \\
& & & \\
(E^2)_{p_1} & & & \\
\end{array}$$
(1)

$$\begin{pmatrix}
(R^{6})_{24} & & \\
(R^{6})_{24} & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & & \\
\end{pmatrix}_{p=R^{6}}$$
(1)

$$\begin{pmatrix} \begin{pmatrix} \mathbf{R}^{\mathbf{y}} \end{pmatrix}_{\mathbf{n_0}} & \begin{pmatrix} \mathbf{Q} & \mathbf{Q} & \mathbf{Q} & \mathbf{Q} \\ \mathbf{Q} & \mathbf{Q} & \mathbf{Q} & \mathbf{Q} \\ \mathbf{Q} & \mathbf{Q} & \mathbf{Q} & \mathbf{Q} \end{pmatrix}_{\mathbf{n_0}} & \begin{pmatrix} \mathbf{R}^{\mathbf{y}} \end{pmatrix}_{\mathbf{n_0}} & \begin{pmatrix}$$

(式中、 R! は水素原<u>子、炭</u>素原子数 1 ~ 1 8 の 炭化水素基またはアルカリ金属原子、 R<sup>4</sup> は水

- 1 -

※原子、炭素原子数1~18の炭化水炭基、 R<sup>2</sup> 、 R<sup>3</sup> および R<sup>5</sup> ~ R<sup>10</sup> は同じかまたは異なる あつて、それぞれハロゲン原子、炭素原子 数1~10の炭化水素基、 Z<sup>1</sup> ~ 2<sup>5</sup> は微素原子 またはイオウ原子である。また X はハロゲン原 子を表わし、 Y はアルキリデン基、 シタロアル キリデン基、 アリールアルキリデン 高、 - 5-、 - 50-、 - 80₁- または - 0- を扱わす。また 凡~ 叫はそれぞれのまたは1、 ロ~ mはそれぞれの ~ 6 の装数を扱わす。)

- - -

REST AVAILABLE COPY